

**1. Bezeichnung des Arzneimittels****Ilio-Funkton®**

Kautabletten

Wirkstoff: Simeticon 85 mg entsprechend Dimeticon 80 mg

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung

Wirkstoff: 1 Kautablette enthält 85 mg Simeticon, entsprechend 80 mg Dimeticon.

Sonstige Bestandteile sind u. a. Sorbitol, Lactose-Monohydrat und Levomenthol. Dieses Arzneimittel enthält 413 mg Sorbitol pro Kautablette.

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1

3. Darreichungsform

Kautabletten

4. Klinische Angaben**4.1 Anwendungsgebiete**

Bei übermäßiger Gasbildung und Gasansammlung im Magen-Darm-Bereich (Meteorismus, Flatulenz, Aerophagie, Roemheld-Syndrom); vor diagnostischen Untersuchungen im Bauchbereich zur Reduzierung von Gasschatten im Röntgenbild; bei verstärkter Gasbildung nach Operationen

4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung

1 – 2 Tabletten zu oder nach den Mahlzeiten einnehmen und zerkauen. Bei Bedarf können auch vor dem Schlafengehen noch 1 – 2 Tabletten eingenommen werden.

Die Dauer der Anwendung richtet sich nach dem Verlauf der Beschwerden. Ilio-Funkton Kautabletten können, falls erforderlich, über längere Zeit eingenommen werden.

4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen Simeticon, Levomenthol oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile des Arzneimittels.

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Lactose:

Patienten mit der seltenen hereditären Galactose-Intoleranz, völligem Lactase-Mangel oder Glucose-Galactose-Malabsorption sollten Ilio-Funkton nicht anwenden.

Sorbitol:

Patienten mit hereditärer Fructose-Intoleranz dürfen Ilio-Funkton nicht einnehmen/erhalten.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Keine bekannt.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Es bestehen keine Bedenken gegen die Einnahme von Ilio-Funkton Kautabletten während der Schwangerschaft und Stillzeit.

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nicht zutreffend.

4.8 Nebenwirkungen

Keine bekannt. Bei entsprechend sensibilisierten Patienten können durch Levomenthol Überempfindlichkeitsreaktionen (einschließlich Atemnot) ausgelöst werden.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzuzeigen.**4.9 Überdosierung**

Eine Intoxikation mit Ilio-Funkton Kautabletten ist praktisch ausgeschlossen.

5. Pharmakologische Eigenschaften**5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften**

Pharmakotherapeutische Gruppe: Magen-Darm-Mittel, Entschäumer

ATC-Code: A03AX13

Simeticon ist eine chemisch inerte Substanz, die rein physikalisch infolge Veränderung der Oberflächenspannung auf die den Darm aufblähenden Gasbläschen wirkt. Die Gasblasen platzen und geben das Gas frei, das dann resorbiert oder auf natürlichem Wege ausgeschieden werden kann.

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Simeticon wird nicht resorbiert. Es verlässt den Magen-Darm-Kanal unverändert auf natürlichem Wege.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Da eine Resorption von Simeticon nicht stattfindet, sind toxische Erscheinungen nicht möglich.

6. Pharmazeutische Angaben**6.1 Liste der sonstigen Bestandteile**

Sorbitol (Ph. Eur.), Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Levomenthol.

6.2 Inkompatibilitäten

Keine bekannt.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

3 Jahre

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Entfällt

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Ilio-Funkton Kautabletten sind weiß.

OP mit 20 Kautabletten

OP mit 50 Kautabletten

Sonographiepackung

10 x 20 Kautabletten

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

Keine besonderen Anforderungen.

7. Inhaber der Zulassung

Robugen GmbH

Pharmazeutische Fabrik

Alleenstraße 22 – 24

73730 Esslingen

Telefon: 0711/136 30-0

Telefax: 0711/36 74 50

Email: info@robugen.deInternet: www.robugen.de**8. Zulassungsnummer**

6399.98.98

9. Datum der Erteilung der Zulassung

26.03.1996

10. Stand der Information

01.2025

11. Verkaufsabgrenzung

Apothekenpflichtig

Rote Liste Service GmbH

www.fachinfo.de

Mainzer Landstraße 55

60329 Frankfurt

